

特 許 協 力 条 約

発信人 日本国特許庁（国際予備審査機関）

出願人代理人
葛和 清司

あて名

〒 160-0003
東京都新宿区本塩町19番地 AOIビル
葛和国际特許事務所

様

PCT

特許性に関する国際予備報告（特許協力条約第二章）の
送付の通知書

（法施行規則第57条）

〔PCT規則71.1〕

発送日
（日.月.年）

14.12.2004

出願人又は代理人
の書類記号

PCT2101HM

重要な通知

国際出願番号

PCT/JPO3/11689

国際出願日

（日.月.年） 12.09.2003

優先日

（日.月.年） 13.09.2002

出願人（氏名又は名称）

久光製薬株式会社

1. 国際予備審査機関は、この国際出願に関して特許性に関する国際予備報告及び付属書類が作成されている場合には、それらをこの送付書とともに送付することを、出願人に通知する。

2. 国際予備報告及び付属書類が作成されている場合には、すべての選択官庁に通知するために、それらの写しを国際事務局に送付する。

3. 選択官庁から要求があったときは、国際事務局は国際予備報告（付属書類を除く）の英語の翻訳文を作成し、それをその選択官庁に送付する。

4. 注 意

出願人は、各選択官庁に対し優先日から30月以内に（官庁によってはもっと遅く）所定の手続（翻訳文の提出及び国内手数料の支払い）をしなければならない（PCT39条（1））（様式PCT/IB/301とともに国際事務局から送付された注を参照）。

国際出願の翻訳文が選択官庁に提出された場合には、その翻訳文は、国際予備審査報告の付属書類の翻訳文を含まなければならない。この翻訳文を作成し、関係する選択官庁に直接送付するのは出願人の責任である。

選択官庁が適用する期間及び要件の詳細については、PCT出願人の手引き第Ⅱ巻を参照すること。

出願人はPCT第33条(5)に注意する。すなわち、PCT第33条(2)から(4)までに規定する新規性、進歩性及び産業上利用可能性の基準は国際予備審査にのみ用いるものであり、締約国は、請求の範囲に記載されている発明が自国において特許を受けることができる発明であるかどうかを決定するに当たっては、追加の又は異なる基準を適用することができる（PCT第27条(5)も併せて参照）。そのような追加の基準は、例えば、実施可能要件や特許請求の範囲の明確性又は裏付け要件を、特許要件から免除することも含む。

名称及びあて名

日本国特許庁（IPEA/JP）

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

権限のある職員

特 許 庁 長 官

4C

3336

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

注 意

1. 文献の写しの請求について

国際予備審査報告に記載された文献であって国際調査報告に記載されていない文献の複写

特許庁にこれらの引用文献の写しを請求することもできますが、独立行政法人工業所有権総合情報館（特許庁庁舎2階）で公報類の閲覧・複写および公報以外の文献複写等の取り扱いをしています。

〔担当及び照会先〕

〒100-0013 東京都千代田区霞が関3丁目4番3号（特許庁庁舎2階）
独立行政法人工業所有権総合情報館

【公報類】 閲覧部 TEL 03-3581-1101 内線3811～2

【公報以外】 資料部 TEL 03-3581-1101 内線3831～3

また、（財）日本特許情報機構でも取り扱いをしています。

これらの引用文献の複写を請求する場合は下記の点に注意してください。

〔申込方法〕

（1）特許（実用新案・意匠）公報については、下記の点を明記してください。

○特許・実用新案及び意匠の種類

○出願公告又は出願公開の年次及び番号（又は特許番号、登録番号）

○必要部数

（2）公報以外の文献の場合は、下記の点に注意してください。

○国際予備審査報告の写しを添付してください（返却します）。

〔申込み及び照会先〕

〒135-0016 東京都江東区東陽4-1-7 佐藤ビル
財団法人 日本特許情報機構 情報処理部業務課
TEL 03-3508-2313

注） 特許庁に対して文献の写しの請求をすることができる期間は、国際出願日から7年です。

2. 各選択官庁に対し、国際出願の写し（既に国際事務局から送達されている場合は除く）及びその所定の翻訳文を提出し、国内手数料を支払うことが必要となります。その期限については各国ごとに異なりますので注意してください。（条約第22条、第39条及び第64条(2)(a)(i)参照）

特 許 協 力 条 約

P C T

特許性に関する国際予備報告（特許協力条約第二章）

（法第12条、法施行規則第56条）

〔P C T 3 6 条及びP C T 規則70〕

出願人又は代理人 の書類記号 P C T 2 1 0 1 H M	今後の手続きについては、様式P C T / I P E A / 4 1 6を参照すること。	
国際出願番号 P C T / J P 0 3 / 1 1 6 8 9	国際出願日 (日.月.年) 1 2 . 0 9 . 2 0 0 3	優先日 (日.月.年) 1 3 . 0 9 . 2 0 0 2
国際特許分類 (I P C) Int. Cl ⁷ A61K31/4453, A61K9/70, A61K47/10, A61K47/14, A61K47/32, A61P25/04		
出願人 (氏名又は名称) 久光製薬株式会社		

1. この報告書は、P C T 3 5 条に基づきこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。
法施行規則第57条（P C T 3 6 条）の規定に従い送付する。

2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 4 ページからなる。

3. この報告には次の附属物件も添付されている。

a ☐ 附属書類は全部で ページである。

☐ 補正されて、この報告の基礎とされた及び／又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範囲及び／又は図面の用紙（P C T 規則70. 16及び実施細則第607号参照）

☐ 第I欄4. 及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの国際予備審査機関が認定した差替え用紙

b ☐ 電子媒体は全部で (電子媒体の種類、数を示す)。
配列表に関する補充欄に示すように、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテーブルを含む。（実施細則第802号参照）

4. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。

☒ 第I欄 国際予備審査報告の基礎

☐ 第II欄 優先権

☐ 第III欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成

☐ 第IV欄 発明の単一性の欠如

☒ 第V欄 P C T 3 5 条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明

☒ 第VI欄 ある種の引用文献

☐ 第VII欄 国際出願の不備

☐ 第VIII欄 国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 1 3 . 0 4 . 2 0 0 4	国際予備審査報告を作成した日 2 6 . 1 1 . 2 0 0 4	
名称及びあて先 日本国特許庁 (I P E A / J P) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官（権限のある職員） 小堀 麻子 電話番号 03-3581-1101 内線 3452	4 C 3 3 3 6

第 I 欄 報告の基礎

1. この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎とした。

☐ この報告は、_____ 語による翻訳文を基礎とした。
それは、次の目的で提出された翻訳文の言語である。

- ☐ PCT規則12.3及び23.1(b)にいう国際調査
☐ PCT規則12.4にいう国際公開
☐ PCT規則55.2又は55.3にいう国際予備審査

2. この報告は下記の出願書類を基礎とした。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)

☒ 出願時の国際出願書類

☐ 明細書

第 _____ ページ、出願時に提出されたもの
第 _____ ページ*、 _____ 付けて国際予備審査機関が受理したもの
第 _____ ページ*、 _____ 付けて国際予備審査機関が受理したもの

☐ 請求の範囲

第 _____ 項、出願時に提出されたもの
第 _____ 項*、PCT19条の規定に基づき補正されたもの
第 _____ 項*、 _____ 付けて国際予備審査機関が受理したもの
第 _____ 項*、 _____ 付けて国際予備審査機関が受理したもの

☐ 図面

第 _____ ページ/図、出願時に提出されたもの
第 _____ ページ/図*、 _____ 付けて国際予備審査機関が受理したもの
第 _____ ページ/図*、 _____ 付けて国際予備審査機関が受理したもの

☐ 配列表又は関連するテーブル

配列表に関する補充欄を参照すること。

3. ☐ 補正により、下記の書類が削除された。

☐ 明細書 第 _____ ページ
☐ 請求の範囲 第 _____ 項
☐ 図面 第 _____ ページ/図
☐ 配列表(具体的に記載すること) _____
☐ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること) _____

4. ☐ この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c))

☐ 明細書 第 _____ ページ
☐ 請求の範囲 第 _____ 項
☐ 図面 第 _____ ページ/図
☐ 配列表(具体的に記載すること) _____
☐ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること) _____

* 4. に該当する場合、その用紙に“superseded”と記入されることがある。

第V欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条（PCT35条(2)）に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性 (N)	請求の範囲	1-10	有 無
	請求の範囲		
進歩性 (IS)	請求の範囲	1-10	有 無
	請求の範囲		
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲	1-10	有 無
	請求の範囲		

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献1 : WO 97/42952 A1 (HISAMITSU PHARM CO LTD) 1997. 11. 20
 文献2 : JP 9-315957 A (HISAMITSU PHARM CO LTD) 1997. 12. 09
 文献3 : WO 02/69942 A1 (HISAMITSU PHARM CO LTD) 2002. 09. 12
 文献4 : WO 00/25792 A1 (HISAMITSU PHARM CO LTD) 2000. 05. 11
 文献5 : WO 01/78690 A1 (HISAMITSU PHARM CO LTD) 2001. 10. 25
 文献6 : WO 01/43729 A1 (HISAMITSU PHARM CO LTD) 2001. 06. 21
 文献7 : JP 11-152222 A (NICHIBAN KK) 1999. 06. 08
 文献8 : JP 53-117034 A (KURARAY CO LTD) 1978. 10. 13

文献1には、フェンタニル、ポリイソブチレンおよびスチレンーイソプレネースチレンブロック共重合体からなる粘着剤を含有する、フェンタニル含有経皮投与テープ製剤が記載されている。

文献2には、ポリイソブチレン、スチレンーイソプレネースチレンブロック共重合体、および、粘着付与剤としての脂環族飽和炭化水素樹脂を含有する感圧性接着剤を用いた経皮治療用装置が記載されており、有効成分としてクエン酸フェンタニルが挙げられている（【0010】、実施例）

文献3には、ポリイソブチレン、スチレンーイソプレネースチレンブロック共重合体、および、脂環族飽和炭化水素樹脂を含有する貼付剤が記載されており、薬物としてクエン酸フェンタニルが挙げられている（第10頁、実施例）。

文献4には、ポリイソブチレン、スチレンーイソプレネースチレンブロック共重合体、および、脂環族飽和炭化水素樹脂を含有する貼付剤が記載されている（実施例）。

文献5には、高分子ポリイソブチレン、低分子ポリイソブチレン、スチレンーイソプレネースチレンブロック共重合体、および、粘着付与剤を含有する貼付剤が記載されている（実施例10）。

文献6には、平均分子量の異なる2種以上のポリイソブチレン、スチレンーイソプレネースチレンブロック共重合体、および、粘着付与剤を含有する貼付剤が記載されている（実施例）。

文献7には、ポリイソブチレン、スチレンーイソプレネースチレンブロック共重合体、および、粘着付与剤を含有する貼付剤が記載されている（実施例3-5）。

文献8には、低分子量ポリイソブチレン、スチレンーイソプレネースチレンブロック共重合体、および、粘着付与樹脂を含有する粘着剤組成物が記載されている。

しかしながら、請求の範囲1-10に係る発明における、SISおよびPIBの配合量およびそれらの混合比を最適化し、それにより持続性、皮膚への付着性および追従性が同時に改善されたフェンタニル経皮外用貼付剤は、国際調査報告で引用された上記文献の何れにも記載されておらず、また当業者にとって自明なものでもない。

第VI欄 ある種の引用文献

1. ある種の公表された文書 (PCT規則70.10)

出願番号 特許番号	公知日 (日. 月. 年)	出願日 (日. 月. 年)	優先日 (有効な優先権の主張) (日. 月. 年)
JP 2003-137773 A 「E, X」	14. 05. 2003	31. 10. 2001	

2. 書面による開示以外の開示 (PCT規則70.9)

書面による開示以外の開示の種類	書面による開示以外の開示の日付 (日. 月. 年)	書面による開示以外の開示に言及している 書面の日付 (日. 月. 年)
-----------------	------------------------------	--

From the INTERNATIONAL BUREAU

MAY 30. 2005

PCT**NOTIFICATION OF TRANSMITTAL
OF COPIES OF TRANSLATION
OF THE INTERNATIONAL PRELIMINARY
EXAMINATION REPORT**

(PCT Rule 72.2)

To:

KUZUWA, Kiyoshi
Patent Attorneys, Kuzuwa & Partners
T & T Bldg., 8-21, Tomihisa-cho
Shinjuku-ku, Tokyo 162-0067
JAPON

Date of mailing (<i>day/month/year</i>) 26 May 2005 (26.05.2005)	IMPORTANT NOTIFICATION
Applicant's or agent's file reference PCT2101HM	
International application No. PCT/JP2003/011689	International filing date (<i>day/month/year</i>) 12 September 2003 (12.09.2003)
Applicant HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC. et al	

1. Transmittal of the translation to the applicant.

The International Bureau transmits herewith a copy of the English translation made by the International Bureau of the international preliminary examination report established by the International Preliminary Examining Authority.

2. Transmittal of the copy of the translation to the elected Offices.

The International Bureau notifies the applicant that copies of that translation have been transmitted to the following elected Offices requiring such translation:

AZ, CA, CH, CN, CO, EP, GH, KG, KP, KR, MK, MZ, RO, RU, TM

The following elected Offices, having waived the requirement for such a transmittal at this time, will receive copies of that translation from the International Bureau only upon their request:

AE, AG, AL, AM, AP, AT, AU, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EA, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MN, MW, MX, NI, NO, NZ, OA, OM, PG, PH, PL, PT, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW

3. Reminder regarding translation into (one of) the official language(s) of the elected Office(s).

The applicant is reminded that, where a translation of the international application must be furnished to an elected Office, that translation must contain a translation of any annexes to the international preliminary examination report.

It is the applicant's responsibility to prepare and furnish such translation directly to each elected Office concerned (Rule 74.1). See Volume II of the PCT Applicant's Guide for further details.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Masashi Honda
Facsimile No.+41 22 740 14 35	Facsimile No.+41 22 338 70 10

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT/JP2003/011689



PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY
(Chapter II of the Patent Cooperation Treaty)

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference PCT2101HM	FOR FURTHER ACTION	See Form PCT/IPEA/416
International application No. PCT/JP2003/011689	International filing date (day/month/year) 12 September 2003 (12.09.2003)	Priority date (day/month/year) 13 September 2002 (13.09.2002)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 31/4453, 9/70, 47/10, 47/14, 47/32, A61P 25/04		
Applicant HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC.		

1. This report is the international preliminary examination report, established by this International Preliminary Examining Authority under Article 35 and transmitted to the applicant according to Article 36.
2. This REPORT consists of a total of 6 sheets, including this cover sheet.
3. This report is also accompanied by ANNEXES, comprising:
 - a. ☐ (sent to the applicant and to the International Bureau) a total of _____ sheets, as follows:
 - ☐ sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis of this report and/or sheets containing rectifications authorized by this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions).
 - ☐ sheets which supersede earlier sheets, but which this Authority considers contain an amendment that goes beyond the disclosure in the international application as filed, as indicated in item 4 of Box No. I and the Supplemental Box.
 - b. ☐ (sent to the International Bureau only) a total of (indicate type and number of electronic carrier(s)) _____, containing a sequence listing and/or tables related thereto, in computer readable form only, as indicated in the Supplemental Box Relating to Sequence Listing (see Section 802 of the Administrative Instructions).

4. This report contains indications relating to the following items:

- | | |
|--|---|
| <input checked="" type="checkbox"/> Box No. I | Basis of the report |
| <input type="checkbox"/> Box No. II | Priority |
| <input type="checkbox"/> Box No. III | Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability |
| <input type="checkbox"/> Box No. IV | Lack of unity of invention |
| <input checked="" type="checkbox"/> Box No. V | Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement |
| <input checked="" type="checkbox"/> Box No. VI | Certain documents cited |
| <input type="checkbox"/> Box No. VII | Certain defects in the international application |
| <input type="checkbox"/> Box No. VIII | Certain observations on the international application |

Date of submission of the demand 13 April 2004 (13.04.2004)	Date of completion of this report 26 November 2004 (26.11.2004)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY

International application No.

PCT/JP2003/011689

Box No. I Basis of the report

1. With regard to the language, this report is based on the international application in the language in which it was filed, unless otherwise indicated under this item.

- ☐ This report is based on translations from the original language into the following language _____, which is language of a translation furnished for the purpose of:
- ☐ international search (under Rules 12.3 and 23.1(b))
 - ☐ publication of the international application (under Rule 12.4)
 - ☐ international preliminary examination (under Rules 55.2 and/or 55.3)

2. With regard to the elements of the international application, this report is based on *(replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report)*:

- ☒ The international application as originally filed/furnished
- ☐ the description:
- pages _____, as originally filed/furnished
- pages* _____ received by this Authority on _____
- pages* _____ received by this Authority on _____
- ☐ the claims:
- pages _____, as originally filed/furnished
- pages* _____, as amended (together with any statement) under Article 19
- pages* _____ received by this Authority on _____
- pages* _____ received by this Authority on _____
- ☐ the drawings:
- pages _____, as originally filed/furnished
- pages* _____ received by this Authority on _____
- pages* _____ received by this Authority on _____
- ☐ a sequence listing and/or any related table(s) – see Supplemental Box Relating to Sequence Listing.

3. ☐ The amendments have resulted in the cancellation of:

- ☐ the description, pages _____
- ☐ the claims, Nos. _____
- ☐ the drawings, sheets/figs _____
- ☐ the sequence listing (*specify*): _____
- ☐ any table(s) related to sequence listing (*specify*): _____

4. ☐ This report has been established as if (some of) the amendments annexed to this report and listed below had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).

- ☐ the description, pages _____
- ☐ the claims, Nos. _____
- ☐ the drawings, sheets/figs _____
- ☐ the sequence listing (*specify*): _____
- ☐ any table(s) related to sequence listing (*specify*): _____

* If item 4 applies, some or all of those sheets may be marked "superseded."

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/JP 03/11689

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1. Statement

Novelty (N)	Claims	1-10	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-10	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-10	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

- Document 1: WO 97/42952 A1 (Hisamitsu Pharm. Co., Ltd.),
20 November 1997
- Document 2: JP 9-315957 A (Hisamitsu Pharm. Co., Ltd.),
09 December 1997
- Document 3: WO 02/69942 A (Hisamitsu Pharm. Co., Ltd.),
12 September 2002
- Document 4: WO 00/25792 A1 (Hisamitsu Pharm. Co., Ltd.),
11 May 2000
- Document 5: WO 01/78690 A1 (Hisamitsu Pharm. Co., Ltd.),
25 October 2001
- Document 6: WO 01/43729 A1 (Hisamitsu Pharm. Co., Ltd.),
21 June 2001
- Document 7: JP 11-152222 A (Nichiban Kabushiki Kaisha),
08 June 1999
- Document 8: JP 53-117034 A (Kuraray Co., Ltd.), 13
October 1978

Document 1 discloses a fentanyl-containing tape preparation for percutaneous administration, which is configured from fentanyl and a pressure sensitive adhesive agent that comprises polyisobutylene and a styrene-isoprene-styrene block copolymer.

Document 2 discloses a device for percutaneous therapy, which employs a pressure sensitive adhesive agent

that contains polyisobutylene, a styrene-isoprene-styrene block copolymer and a saturated cycloaliphatic hydrocarbon resin as a tackifying agent, and presents fentanyl citrate as an active component that can be used therewith (paragraph [0010] and the examples).

Document 3 discloses an adhesive agent which contains polyisobutylene, a styrene-isoprene-styrene block copolymer and a saturated cycloaliphatic hydrocarbon resin, and presents fentanyl citrate as a medicament that can be used therewith (page 10 and the examples).

Document 4 discloses an adhesive agent which contains polyisobutylene, a styrene-isoprene-styrene block copolymer and a saturated cycloaliphatic hydrocarbon resin (examples).

Document 5 discloses an adhesive agent which contains a high molecular weight polyisobutylene, a low molecular weight polyisobutylene, a styrene-isoprene-styrene block copolymer and a tackifying agent (example 10).

Document 6 discloses an adhesive agent which contains two or more types of polyisobutylene that have different average molecular weights, a styrene-isoprene-styrene block copolymer and a tackifying agent (examples).

Document 7 discloses an adhesive agent which contains polyisobutylene, a styrene-isoprene-styrene block copolymer and a tackifying agent (examples 3-5).

Document 8 discloses a pressure sensitive adhesive composition which contains a low molecular weight polyisobutylene, a styrene-isoprene-styrene block copolymer and a tackifying resin.

However, the externally applied adhesive agents for the percutaneous administration of fentanyl that are set forth in claims 1-10, which simultaneously exhibit an improved sustained-release characteristic and improved adhesion and conformation characteristics in relation to

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/JP 03/11689

skin as a result of optimizing the contents of SIS and PIB as well as the mixture ratios thereof, are not disclosed in any of the documents that are cited in the international search report, and are not obvious to a person skilled in the art.

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY

International application No.

PCT/JP2003/011689

Box No. VI Certain documents cited

1. Certain published documents (Rule 70.10)

Application No. Patent No.	Publication date (day/month/year)	Filing date (day/month/year)	Priority date (valid claim) (day/month/year)
JP 2003-137773 A [E, X]	14 May 2003 (14.05.2003)	31 October 2001 (31.10.2001)	

2. Non-written disclosures (Rule 70.9)

Kind of non-written disclosure	Date of non-written disclosure (day/month/year)	Date of written disclosure referring to non-written disclosure (day/month/year)